



Camp Sunshine 2018

# Zomerkamp voor FA-families

**Camp Sunshine is een Amerikaanse organisatie die kampen organiseert voor families van kinderen met een levensbedreigende aandoening. Elk jaar organiseren ze samen met de Fanconi Anemia Research Foundation voor FA-families een zomerkamp aan Lake Sebago, een prachtig meer in de staat Maine. Dit jaar trokken we de stoute schoenen aan en reisden af naar de Verenigde Staten.**

Begin januari meldden wij ons al aan voor dit jaarlijkse FA-kamp. In april hoorden we dat we waren geselecteerd en school vond het goed. Supergaaf! Het was een lange reis: eerst acht uur vliegen naar Boston en vervolgens nog vier uur met de auto. Maar het was allemaal zeer de moeite waard. Camp Sunshine ligt midden in een prachtig natuurgebied aan het mooie Lake Sebago. We kregen een hartelijk welkom, een mooi appartement met een veranda (echt Amerikaans) en de ontmoeting met 60 andere FA-families was hartverwarmend.



*Lily, Jasmin en Hanneke*

## VOOR JONG EN OUD

De hele week waren er voor kinderen van alle leeftijden leuke activiteiten, zoals zwemmen in het zwembad of het meer, volleybal, voetbal, minigolf, bootje varen of kanoën, knutselen of gewoon hangen in de game room. Een grote groep vrijwilligers zorgde voor de begeleiding. Voor de ouders waren er overdag lezingen van FA-experts en sessies waarin lotgenoten ervaringen konden delen. Het was af en toe best heftig om te horen wat iedereen meemaakt. Tijdens een cursus fondsenwerving leerden we hoe je geld inzamelt voor meer onderzoek naar FA en om het kamp elk jaar weer door te kunnen laten gaan. Camp Sunshine is gratis, maar de reis moet je zelf bekostigen. Als je krap bij kas zit, kun je in aanmerking komen voor vergoeding van de reiskosten. Op [www.fanconi.org](http://www.fanconi.org) vind je hierover meer informatie.

## BALLONNEN

's Avonds werd het pas echt leuk! Er waren bonte avonden met optredens, zang en dans en een diner voor de ouders met karaoke. Ja, wij hebben de Europese eer verdedigd en Mamma Mia gezongen! Best wel gênant, vond dochter Lily. Een mooi moment was het gezamenlijk loslaten van een heleboel witte ballonnen voor de FA-patiënten die zijn overleden. De ballonnen waren voorzien van teksten die wij zelf hadden bedacht. Wij lieten een ballon op voor alle Nederlandse FA-patiënten die er niet meer zijn. Ook bijzonder was het moment waarop we zelfgemaakte wensbootjes met daarop een kaarsje te water lieten. We hopen dat al deze wensen uit mogen komen. Uiteraard was het afscheid hartverscheurend ... Lily heeft zo veel nieuwe vrienden gemaakt, dat ze nauwelijks kan wachten tot ze iedereen volgend jaar weer ontmoet!

*Hanneke, Jasmin en Lily De Groot-Takkenberg*